

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030297>

CEFASEPTIN 300 MG TABLETS FOR DOGS

- Cefalexin monohydrate

Zugelassen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CEFASEPTIN 300 MG TABLETS FOR DOGS

Wirkstoff:

- Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

- Hund

Art der Anwendung:

- zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
315.60
milligram(s)
/
1.00
Tablette

Darreichungsform:

- Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

- QJ01DB01

Abgaberegelung:

- Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

- Zulassung gültig

Zugelassen in:

- Schweden

Verfügbar in:

- Schweden

Packungsbeschreibung:

- Verfügbar nur in [schwedisch](#)
- Verfügbar nur in [schwedisch](#)
- Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

- Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

- Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

- Vetoquinol Scandinavia AB

Zulassungsdatum:

- 18/02/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

- Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

- Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

- 51860

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

- 18/02/2016

Referenzmitgliedstaat:

- Frankreich

Verfahrensnummer:

- FR/V/0415/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

- Österreich
- Belgien
- Zypern
- Tschechische Republik
- Dänemark
- Estland
- Finnland
- Deutschland
- Griechenland
- Ungarn
- Irland
- Italien
- Lettland
- Litauen
- Luxemburg
- Malta
- Niederlande
- Norwegen
- Polen
- Portugal
- Rumänien
- Slowakei
- Slowenien
- Spanien
- Schweden
- Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktinformation

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

[Andere Sprachen \(1\)](#)

schwedisch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/04/2022

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

[Andere Sprachen \(1\)](#)

schwedisch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/04/2022

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

[Andere Sprachen \(1\)](#)

englisch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/05/2026

[Herunterladen](#)